

Reinhold Kerbl, Karl Reiter, Lucas Wessel

# Referenz Pädiatrie

Genetische Fehlbildungen und Syndrome > Trisomie 21 (Down-Syndrom)

<u>Maja Hempel</u>

# Trisomie 21 (Down-Syndrom)

Maja Hempel

## Steckbrief

Die <u>Trisomie 21</u> ist die häufigste numerische autosomale Chromosomenstörung und mit dem klinischen Krankheitsbild des Down-Syndroms assoziiert, das durch eine globale <u>Entwicklungsstörung</u>, charakteristische Gesichtsmerkmale und Fehlbildungen gekennzeichnet ist.

#### **Aktuelles**

Pränatal kann eine <u>Trisomie 21</u> mit hoher Sensitivität und Spezifität aus einer Blutprobe der Schwangeren erkannt werden (nicht invasiver Pränataltest, NIPT).

## Synonyme

- Trisomy 21
- Down syndrome
- ▶ T21

## Keywords

- Chromosomenstörung
- globale <u>Entwicklungsstörung</u>
- geistige Behinderung
- nach lateral ansteigende Lidachsen
- AVSD

#### Definition

Die <u>Trisomie 21</u> ist eine mit dem klinischen Bild eines Down-Syndroms assoziierte numerische autosomale Chromosomenstörung, die durch charakteristische Dysmorphien, eine globale neurokognitive <u>Entwicklungsstörung</u> und Organfehlbildungen gekennzeichnet ist.

## Epidemiologie

## Häufigkeit

ca. 1:1000 Geburten

## Altersgipfel

Diagnosestellung pränatal oder in den ersten Lebenstagen, selten später

#### Geschlechtsverteilung

ausgeglichen

#### Prädisponierende Faktoren

- Risiko steigt mit zunehmendem mütterlichen Alter
- balancierte Chromosomentranslokationen bei einem Elternteil, die das Chromosom 21 involviert (z.B. Robertson-Translokation t(13,21)
- Trisomie 21 bei einem Elternteil

## Ätiologie und Pathogenese

 zusätzliches Chromosom 21 oder wesentliche Regionen davon (partiell), in allen Zellen des Körpers oder nur in einem Teil (Trisomie-21-Mosaik)

# Klassifikation und Risikostratifizierung

- freie <u>Trisomie 21</u> (95%)
- ► Translokationstrisomie 21 (2–3%)
- Trisomie-21-Mosaik (ca. 2%)
- partielle <u>Trisomie 21</u> (selten)

## **Symptomatik**

- pränatal: verdickte Nackenfalte, <u>Herzfehler</u> (AVSD [atrioventrikulärer Septumdefekt]!), verkürzter <u>Femur</u>
- neonatal:
  - muskuläre <u>Hypotonie</u>, Fütterungsprobleme, Polyzythämie
  - Organfehlbildungen (<u>Herzfehler</u>, meist ASD (Atriumseptumdefekt) oder AVSD (atrioventrikulärer Septumdefekt), <u>Duodenalstenose</u>, Nierenfehlbildungen)
  - charakteristische Dysmorphien: rundes Gesicht, flaches Profil, weiter <u>Augenabstand</u> (<u>Hypertelorismus</u>), nach lateral ansteigende Lidachsen, kleine Lidspalten, Epikanthus (Hautfalte am inneren Augenwinkel), kurzer Nasenrücken, meist offen stehender Mund mit herausragender <u>Zunge</u>, Brushfield-Spots (weißliche Sprenkel an der Außenseite der Iris) Vierfingerfurche (<u>Abb. 454.1</u>), fehlende Kleinfingermittelphalanx (<u>Abb. 454.2</u>), Sandalenlücke (vergrößerter Abstand zwischen Zehe I und II)

#### im Verlauf:

- verzögerte motorische Entwicklung, sprachliche und kognitive Entwicklungsstörung,
   Intelligenzminderung
- Kleinwuchs, Brachyzephalie, kurzer Hals, kleine Hände und Füße, überstreckbare Gelenke
- Morbus Hirschsprung, Sehfehler, Hörstörung
- erhöhte Infektanfälligkeit, erhöhtes Risiko für <u>Hypothyreose</u>, <u>Zöliakie</u>, <u>Diabetes</u> <u>mellitus</u> und Leukämien



Abb. 454.1 <u>Trisomie 21</u>: Vierfingerfurche.

Vierfingerfurche bei einem Neugeborenen mit Down-Syndrom.



 $Abb.\ 454.2\ \underline{Trisomie\ 21}: hypoplastische\ Kleinmittelfingerphalanx.$ 

Die Mittelphalanx des kleinen Fingers eines Neugeborenen mit Down-Syndrom ist hypoplastisch, sodass nur eine Querfurche des kleinen Fingers zu sehen ist.

# Diagnostik

## **Diagnostisches Vorgehen**

Der klinischen Verdachtsdiagnose Down-Syndrom kann und sollte durch eine Chromosomenanalyse nachgegangen werden.

Die Diagnostik dient der Suche nach weiteren Fehlbildungen/Anomalien.

#### **Anamnese**

- Alter der Mutter bei Geburt des Kindes
- Auffälligkeiten in der Schwangerschaft
- Geburtsmaße, Adaptation, Auffälligkeiten im Muskeltonus, Fütterungsprobleme
- Familienanamnese: Familienmitglieder mit Entwicklungsstörungen, Fehlbildungen, Versterben intrauterin/in der frühen Kindheit

#### Körperliche Untersuchung

- Maße: Köperlänge, Gewicht, Kopfumfang
- dysmorphologische Untersuchung, insbesondere Gesicht, Hände, Füße

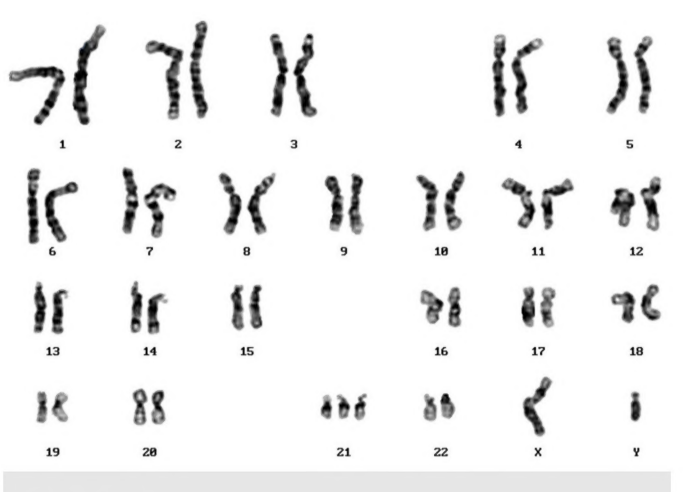
#### Labor

- Blutbild (Leukozytose? <u>Hämatokrit</u>? <u>Thrombozyten</u>?), Schilddrüsenwerte (<u>Hypothyreose</u>?), Blutzucker (<u>Hypoglykämie</u>?)
- Suche nach zöliakiespezifischen Antikörpern gegen TG2 (Transglutaminase 2)

#### **Genetische Analysen**

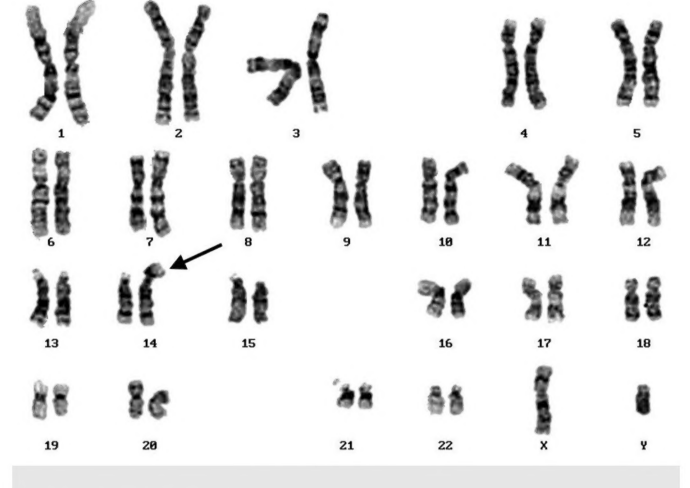
#### Chromosomenanalyse

- mind. 1,2ml Vollblut in Li-Heparin oder Na-Heparin
- Chromosomenanalyse an kultivierten Lymphozyten
- Dauer ca. 3d
- Karyogramm s. <u>Abb. 454.3</u> und <u>Abb. 454.4</u>



#### Abb. 454.3 Freie Trisomie 21.

Karyogramm einer freien <u>Trisomie 21</u>; 47,XY,+21.



#### Abb. 454.4 Translokationstrisomie 21.

Karyogramm einer Translokationstrisomie 21; 46,XY,+21,rob(14;21)(q10;q10). Das zusätzliche Chromosom 21 ist an das Zentromer eines Chromosom 14 transloziert.

## Molekularzytogenetische Untersuchung

- mind. 0,8ml Vollblut in Li-<u>Heparin</u> oder Na-<u>Heparin</u>
- Fluoreszenz-in-situ-Hybridisierung (FISH)
- Dauer ca. 2d
- erlaubt nur die Aussage, ob eine <u>Trisomie 21</u> vorliegt, jedoch nicht, ob es sich um eine freie oder Translokationstrisomie handelt

## **Bildgebende Diagnostik**

#### Sonografie

Suche nach assoziierten Fehlbildungen (z.B. <u>Duodenalstenose</u>, Nierenfehlbildung)

#### **Echokardiografie**

Suche nach <u>Herzfehler</u>, insb. atrioventrikulärer Septumdefekt (AVSD)

## Röntgen

Röntgen-HWS bei V.a. atlantoaxiale Instabilität

#### CT

ggf. zur Erhärtung des V.a. atlantoaxiale Instabilität

#### **Instrumentelle Diagnostik**

- Hörtest (Schwerhörigkeit)
- augenärztliche Untersuchung (Sehfehler)
- Polysomnografie bei V.a. Schlafapnoe

#### EKG

Herzrhythmusstörungen

# Differenzialdiagnosen

s. <u>Tab. 454.1</u>

Tab. 454.1 Differenzialdiagnosen der <u>Trisomie 21</u> .				
Differenzialdiagnose (absteigend sortiert nach klinischer Relevanz)	Häufigkeit der Differenzialdiagnose im Hinblick auf das Krankheitsbild (häufig, gelegentlich, selten)	wesentliche diagnostisch richtungsweisende Anamnese, Untersuchung und/ oder Befunde	Sicherung der Diagnose	
Zellweger-Syndrom	selten	schwerste muskuläre <u>Hypotonie</u> , Gedeihstörung, <u>Hepatopathie</u> , progressiver Verlauf	Erhöhung der VLCFA (very long chain fatty acid), Plasmalogen erniedrigt, Pipecolinsäure erhöht, pathogene Varianten in einem der PEX-Gene	
terminale Mikrodeletion 9q	selten	deutliche <u>Intelligenzminderung</u> , kaum Spracherwerb	Nachweis der Mikrodeletion 9qter bzw. pathogener Varianten in <i>EHMT1</i>	

# Therapie

## **Therapeutisches Vorgehen**

aktuell keine spezifische Therapie möglich

#### Allgemeine Maßnahmen

- allgemeine Beratung für Eltern und Betroffene, an Selbsthilfegruppen verweisen
- individualisierte Förderung: Physiotherapie, Logopädie, <u>Ergotherapie</u>.
- (Ernährungs-)Beratung zur Vermeidung einer Adipositas
- Integration
- Transition in der Erwachsenenmedizin rechtzeitig vorbereiten

#### **Konservative Therapie**

- Korrektur eines Sehfehlers
- 🕨 ggf. Einlage von Paukenröhrchen bei rezidivierenden Otitiden

#### Pharmakotherapie

- Substitution von Schilddrüsenhormonen bei Schilddrüsenunterfunktion
- ggf. Behandlung eines <u>Diabetes mellitus</u>
- ggf. Behandlung einer <u>Leukämie</u>
- Psychopharmaka bei schweren Verhaltensauffälligkeiten

#### **Operative Therapie**

je nach begleitender <u>Fehlbildung</u>: Korrektur des Herzfehlers, der <u>Duodenalstenose</u> usw.

## Nachsorge

Kontrolluntersuchungen s. <u>Tab. 454.2</u>, <u>Tab. 454.3</u>, <u>Tab. 454.4</u>, <u>Tab. 454.5</u>

## Tab. 454.2 Kontrolluntersuchungen bei Down-Syndrom im 1. Lebensjahr.

Untersuchung	Untersuchungszeitpunkte		
Entwicklung (Optimierung der Förderung)	alle 2 Monate		
Wachstum (Überwachung Nahrungsaufnahme)	alle 2 Monate		
fT3 = freies <u>Trijodthyronin</u> , fT4 = freies <u>Thyroxin</u> , HNO = Hals-Nasen-Ohren, TSH = thyreoideastimulierendes Hormon, Thyreotropin.			

Untersuchung	Untersuchungszeitpunkte	
Herzfehler	nach Diagnosestellung, dann je nach Befund	
Sehfehler	mit 6 und 12 Monaten	
Hörprüfung, HNO-Untersuchung	mit 6 und 12 Monaten	
Laborwerte: Blutbild, TSH, fT3, fT4	nach Diagnosestellung, mit 6 und 12 Monaten	
fT3 = freies <u>Trijodthyronin</u> , fT4 = freies <u>Thyroxin</u> , HNO = Hals-Nasen-Ohren, TSH = thyreoideastimulierendes Hormon, Thyreotropin.		

# Tab. 454.3 Kontrolluntersuchungen bei Down-Syndrom: 1–6 Jahre.

Untersuchung	Untersuchungszeitpunkte
Entwicklung, Verhalten (Optimierung der Förderung, Unterstützung der Familie)	2× jährlich
Wachstum, Gewicht (ggf. Ernährungsberatung)	1× jährlich, ggf. öfter
Blutbild, TSH, fT3, fT4, AK gegen TG2, ggf. weitere	1× jährlich
zahnärztliche Kontrolle	1× jährlich
orthopädische Kontrolle	1× jährlich
HNO-ärztliche Kontrolle	1× jährlich
Sehtest, Hörprüfung	mit 3 und 6 Jahren

## Tab. 454.4 Kontrolluntersuchungen bei Down-Syndrom: 7–12 Jahre.

Untersuchung	Untersuchungszeitpunkte
Entwicklung, Verhalten, sexuelle Entwicklung (Optimierung der Förderung, Unterstützung der Familie)	1× jährlich
Wachstum, Gewicht (ggf. Ernährungsberatung)	1× jährlich, ggf. öfter
Blutbild, TSH, fT3, fT4, AK gegen TG2, ggf. weitere	1× jährlich
zahnärztliche Kontrolle	1× jährlich
orthopädische Kontrolle	1× jährlich
HNO-ärztliche Kontrolle	1× jährlich
Sehtest, Hörprüfung	1× jährlich

# Tab. 454.5 Kontrolluntersuchungen bei Down-Syndrom: Jugendliche und junge Erwachsene.

Untersuchung	Untersuchungszeitpunkte
Entwicklung, sexuelle Entwicklung (Optimierung der Integration, Unterstützung der Familie)	1× jährlich
Verhalten, psychiatrische Auffälligkeiten	1× jährlich, ggf. öfter
Wachstum, Gewicht (ggf. Ernährungsberatung)	1× jährlich, ggf. öfter
Blutbild, TSH, fT3, fT4, AK gegen TG2, ggf. weitere	1× jährlich
zahnärztliche Kontrolle	1× jährlich
orthopädische Kontrolle	1× jährlich
Sehtest, Hörprüfung	1× jährlich

# Verlauf und Prognose

- unter Förderung stetige Entwicklungsfortschritte zu erwarten, i.d.R. wird das Laufen und Sprechen erlernt, selbständiges Leben mit lebenslanger Unterstützung bei vielen Betroffenen
- Lebenserwartung durchschnittlich 60 Jahre, Alzheimererkrankung ab dem 40. Lebensjahr

# Besonderheiten bei bestimmten Personengruppen

## Besonderheiten bei Schwangeren

selten, bedarf besonderer Betreuung

## Besonderheiten bei weiteren Personengruppen

Männer zumeist infertil, Frauen mit reduzierter Fertilität

## Literatur zur weiteren Vertiefung

[1] de Graaf G, Buckley F, Skotko BG. Estimation of the number of people with Down syndro me in Europe. Eur J Hum Genet 2021; 29: 402–410

## Wichtige Internetadressen

Arbeitskreis Down-Syndrom Deutschland e.V.: <a href="https://down-syndrom.org/">https://down-syndrom.org/</a>; Stand: 26.10.2023

# Quelle:

Hempel M. Trisomie 21 (Down-Syndrom). In: Kerbl R, Reiter K, Wessel L, Hrsg. Referenz Pädiatrie. Version 1.0. Stuttgart: Thieme; 2024.

Shortlink: https://eref.thieme.de/1186I7LP